О диффузной структуре межфазной границы толуол-вода

 $A. M. Тихонов^{1)}$

Институт физических проблем им. П.Л. Капицы РАН, 119334 Москва, Россия

Институт физики твердого тела РАН, 142432 Черноголовка, Россия

Поступила в редакцию 4 июня 2018 г.

Методом рентгеновской рефлектометрии с использованием синхротронного излучения исследован профиль электронной концентрации вдоль нормали к межфазной границе ароматический углеводород толуол–вода. Согласно экспериментальным данным при нормальных условиях ширина границы составляет 5.7 ± 0.2 Å и существенно превышает расчетное значение 3.9 ± 0.1 Å, которое предсказывает теория капиллярных волн исходя из величины межфазного натяжения 36.0 ± 0.1 мH/м. Наблюдаемое уширение межфазной границы, по нашему мнению, вызвано ее собственной диффузной приповерхностной структурой шириной не менее 4 Å, которая того же порядка величины, что ранее обсуждалась для границ высокомолекулярный предельный углеводород–вода и 1,2-дихлорэтан–вода.

DOI: 10.1134/S0370274X18140047

В литературе широко обсуждаются два случая поперечного строения межфазной границы (интерфейса) масло-вода, которые подразумевают принципиально разное ее молекулярное устройство, влияющее, например, на скорости межфазного ионного обмена или протекания химических реакций [1–4]. Это либо интерфейс с молекулярно-четкой структурой, ширина которого определяется только шероховатостью, обусловленной капиллярными волнами, либо граница с диффузной структурой, на которой происходит перемешивание фаз на молекулярном уровне в слое толщиной до нескольких молекулярных размеров.

В этой работе мы впервые представляем данные измерения коэффициента отражения от границы между водой и ароматическим углеводородом толуол (C_7H_8), которая рассматривается в качестве модельной при изучении, например, адсорбции асфальтенов [5]. Установленное нами значение межфазной ширины при нормальных условиях существенно отличается от предсказания теории капиллярных волн, которое однозначно определено величиной межфазного натяжения γ и температурой T. По нашему мнению, наблюдаемое размытие интерфейса объясняется наличием у него некоторой собственной приповерхностной структуры, например, области перемешивания фаз шириной > 4 Å.

Образец плоской границы толуол–вода, которая ориентируется силой гравитации, изучался в термостатированной ячейке ($T \approx 298 \,\mathrm{K}$) из нержавеющей стали с рентгенопрозрачными окнами из полиэтиленгликольтерефталата по методике, описанной в [6]. Ароматический углеводород толуол (C₇H₈, плотность $\approx 0.86 \,\mathrm{r/cm^3}$ при 298 K, температура кипения $T_b \approx 384 \,\mathrm{K}$) приобретался у Sigma-Aldrich и подвергался очистке путем многократной фильтрации в хроматографической колонке [7]. При нормальных условиях толуол и вода практически не смешиваются.

Поверхностное натяжение чистой межфазной границы γ измерялось методом Вильгельми непосредственно в экспериментальной ячейке и составляло $\gamma = 36.0 \pm 0.1$ мH/м, что хорошо согласуется с литературными данными [8–10]. В качестве нижней объемной фазы использовалась деионизированная вода с pH \approx 7 (Barnstead, NanoPureUV) объемом ~ 100 мл. Верхней объемной фазой служили ~ 50 мл толуола. Перед измерениями коэффициента отражения *R* образец подвергался "отжигу" и приводился в равновесие в течении нескольких часов [11].

Поперечное строение межфазной границы толуол-вода было исследовано методом рентгеновской рефлектометрии на станции X19C синхротрона NSLS, конструкция которой позволяет изучать как поверхности твердых тел и жидкостей, так и скрытых границ жидкость-жидкость [12–16]. В экспериментах использовался сфокусированный монохроматический луч с интенсивностью $\approx 10^{11} \text{ ф/c}$ и энергией фотонов $E = 15 \text{ кэB} (\lambda = 0.825 \pm 0.002 \text{ Å})$. Ранее, используя возможности станции, нами были изучены фазовые переходы в адсорбционных слоях жирных спиртов и кислот на меж-

¹⁾e-mail: tikhonov@kapitza.ras.ru

фазной границе предельный углеводород-вода [11, 17].

Рисунок 1 иллюстрирует кинематику поверхностного рассеяния на межфазной границе, где α – угол



Рис. 1. Кинематика рентгеновского поверхностного рассеяния на границе толуол-вода. В эксперименте рефлектометрии $\alpha = \beta$

скольжения, а β – угол между плоскостью межфазной границы и направлением на детектор в плоскости падения иг. В эксперименте рефлектометрии $(\alpha = \beta)$ рентгеновские лучи проходят сквозь масляную фазу и отражаются от приповерхностной структуры на межфазной границе. Если $\mathbf{k}_{\mathrm{in}}, \, \mathbf{k}_{\mathrm{sc}}$ – волновые вектора падающего и рассеянного луча в направлении точки наблюдения, соответственно, то вектор рассеяния $\mathbf{q} = \mathbf{k}_{\mathrm{in}} - \mathbf{k}_{\mathrm{sc}}$ в этом случае направлен строго по нормали к поверхности вдоль оси Oz, т.е. в направлении, противоположном силе гравитации. Измерение коэффициента отражения R, как функции $q_z = (4\pi/\lambda) \sin \alpha$, позволяет зондировать поперечную структуру межфазной границы. При геометрических размерах падающего луча (>5мкм в вертикальной плоскости и ~2 мм в горизонтальной) в эксперименте происходит усреднение значений $R(q_z)$ по макроскопически большой площади $\sim 0.5 \, {\rm cm}^2$.

При нормальных условиях электронная концентрация в воде $\rho_w \approx 0.333 \ e^-/\text{Å}^3 \ (e^-$ – заряд электрона), а в толуоле $\rho_t \approx 0.86 \rho_w$. При углах скольжения меньше $\alpha_c \approx \lambda \sqrt{r_e(\rho_w - \rho_t)/\pi} \approx 6 \cdot 10^{-4}$ рад (где $r_e = 2.814 \cdot 10^{-5} \text{ Å}$ – классический радиус электрона) падающий луч испытывает полное внешнее отражение $R \approx 1$. Отметим, что $\alpha_c \approx 0.03$ град примерно в 1.5 раза меньше, чем для изученных нами ранее границ н-гексан-вода [18, 19].

Экспериментальная зависимость коэффициента отражения R от q_z для границы толуол-вода представлена кружками на рис. 2. По этим данным нами восстановлено распределение электронной концентрации $\rho(z)$ вдоль нормали к поверхности, используя стандартную однопараметрическую модель на основе функции ошибок [20–22].

$$\langle \rho(z) \rangle = \frac{1}{2} (\rho_w + \rho_t) + \frac{1}{2} (\rho_w - \rho_t) \operatorname{erf}\left(\frac{z}{\sigma\sqrt{2}}\right),$$

$$\operatorname{erf}(x) = \frac{2}{\sqrt{\pi}} \int_0^x \exp(-y^2) dy,$$
(1)

где σ – среднеквадратичное отклонение положения границы от номинального значения z = 0.

В рамках гибридной модели

$$\sigma^2 = \sigma_0^2 + \sigma_{cw}^2, \tag{2}$$

где σ_0 – собственная ширина некапиллярноволновой природы. Оценка значения величины интегральной характеристики спектра капиллярных волн для изотропной поверхности жидкости или "капиллярной ширины" σ_{cw}^2 определяется диапазоном поверхностных пространственных частот, перекрываемом в эксперименте [23–25]

$$\sigma_{cw}^2 = \frac{k_B T}{2\pi\gamma} \ln\left(\frac{Q_{\max}}{Q_{\min}}\right),\tag{3}$$

где $Q_{\rm max} = 2\pi/a$ – коротковолновый предел спектра ($a \approx 10$ Å – по порядку величины межмолекулярное расстояние), а $Q_{\rm min} = q_z^{\rm max} \Delta \beta/2$ – длинноволновый предел. $\Delta \beta \approx 4 \cdot 10^{-4}$ рад – угловое разрешение детектора в эксперименте, а $q_z^{\rm max} \approx 0.25$ Å⁻¹. Следовательно, для границы толуол–вода, в условиях данного эксперимента, оценка (3) дает $\sigma_{cw} = 3.9 \pm 0.1$ Å.

В первом борновском приближении искаженных волн коэффициент отражения имеет следующий вид [26, 27]:

$$R(q_z) = R_F(q_z) \exp\left(-\sigma^2 q_z \sqrt{q_z^2 - q_c^2}\right),\qquad(4)$$

где функция Френеля

$$R_F(q_z) = \left(\frac{q_z - \sqrt{q_z^2 - q_c^2}}{q_z + \sqrt{q_z^2 - q_c^2}}\right)^2,$$
 (5)

a $q_c = (4\pi/\lambda) \sin \alpha_c$.

На рисунке 2 сплошная линия – однопараметрическая модель (1) с подгоночным параметром $\sigma = 5.7 \pm 0.2$ Å в (4), штриховая линия – функция Френеля (5), а пунктир – расчет по (4) при $\sigma = \sigma_{cw}$.

Таким образом, согласно экспериментальным данным профиль электронной плотности (1) для границы толуол-вода имеет ширину $\sigma = 5.7 \pm 0.2$ Å и существенно превышает величину $\sigma_{cw} = 3.9 \pm 0.1$ Å, рассчитанную в рамках теории капиллярных волн



Рис. 2. Рентгеновский коэффициент отражения R как функция q_z для границы толуол-вода. Штриховая линия-функция Френеля (5); пунктир – расчет по (4) при $\sigma = \sigma_{cw}$, а сплошная линия – однопараметрическая модель (1) с подгоночным параметром $\sigma = 5.7 \pm 0.2$ Å

для измеренного значения межфазного натяжения $36.0 \pm 0.1 \,\mathrm{mH/m}$. Этот новый и достаточно неожиданный результат эксперимента свидетельствует о наличии у границы собственной структуры шириной не менее $\sigma_0 = \sqrt{\sigma^2 - \sigma_{cw}^2} \approx 4.2 \,\mathrm{\AA}$, т.е. не менее радиуса бензольного кольца молекулы толуола (~4 Å).

Ранее, данные рефлектометрии границ н-гексанвода, нитробензол-вода, 2-гептанон-вода показали отсутствие диффузного слоя в приповерхностной структуре [28-30]. Однако исследование ряда границ раздела предельный углеводород н-алкан-вода и кремнеземный гидрозоль-воздух продемонстрировало, что их межфазная ширина может быть описана только с учетом совместного вклада как от капиллярных волн, так и от собственной структуры [3, 31]. В первом случае ширина собственной структуры σ_0 определяется двумя физически значимыми параметрами системы, а именно, радиус инерции молекулы углеводорода и объемной корреляционной длиной [32, 33]. Последняя, например, задает ширину границы н-докозан-вода [6]. В рассматриваем нами случае наблюдаемая ширина диффузной области перемешивания фаз (≥ 4 Å) того же порядка величины, которая ранее обсуждалась для границ н-гексадеканвода и 1,2-дихлорэтан-вода [3, 4].

В заключении, данное исследование интерфейса между ароматическим углеводородом и водой, а также предыдущие наши сообщения о фазовых превращениях на границах насыщенный углеводородвода, демонстрируют новые экспериментальные возможности, предоставляемые методами рентгеновского рассеяния с использованием синхротронного излучения для выяснения сущности процессов, происходящих на межфазных границах в водонефтяных эмульсиях в присутствии примесных поверхностноактивных веществ (асфальтенов, нафтеновых кислот и пр.), которые влияют на эффективность нефтетехнологических процессов [34–36].

Синхротрон NSLS использовался при поддержке Департамента энергетики США по контракту # DE-AC02-98CH10886. Станция X19C финансировалась из фондов ChemMatCARS, Университета Чикаго, Университета Иллинойса в Чикаго и Университета Стони Брук. Теоретическая часть работы выполнена за счет гранта Российского научного фонда (проект # 18-12-00108).

- 1. I. Benjamin, Science **261**, 1558 (1993).
- D. J. Henderson and W. Schmickler, J. Chem. Soc., Faraday Trans. 92, 3839 (1996).
- D. M. Mitrinovic, A. M. Tikhonov, M. Li, Z. Huang, and M. L. Schlossman, Phys. Rev. Lett. 85, 582 (2000).
- D.S. Walker, M.G. Brown, C.L. McFeari, and G.L. Richmond, J. Phys. Chem. B 108, 2111 (2004).
- S. Zarkar, V. Pauchard, U. Farooq, A. Couzis, and S. Banerjee, Langmuir **31**, 4878 (2015).
- A. M. Tikhonov, D. M. Mitrinovic, M. Li, Z. Huang, and M. L. Schlossman, J. Phys. Chem. B 104, 6336 (2000).
- A. Goebel and K. Lunkenheimer, Langmuir 13, 369 (1997).
- A. W. Adamson, Physical Chemistry of Surfaces, 3-rd ed., John Wiley & Sons, N.Y. (1976).
- L. L. Schramm and L. G. Hepler, Can. J. Chem. 72, 1915 (1994).
- J. Saien and S. Akbari, J. Chem. Eng. Data 51, 1832 (2006).
- 11. А.М. Тихонов, Письма в ЖЭТФ 104, 318 (2016).
- M. L. Schlossman, D. Synal, Y. Guan, M. Meron, G. Shea-McCarthy, Z. Huang, A. Acero, S. M. Williams, S. A. Rice, and P. J. Viccaro, Rev. Sci. Instrum. 68, 4372 (1997).
- F.A. Akin, I. Jang, M.L. Schlossman, S.B. Sinnott, G. Zajac, E.R. Fuoco, M.B.J. Wijesundara, M. Li, A.M. Tikhonov, S.V. Pingali, A.T. Wroble, and L. Hanley, J. Phys. Chem. B 108, 9656 (2004).
- 14. A. M. Tikhonov, J. Phys. Chem. B 110, 2746 (2006).
- J. Koo, S. Park, S. Satija, A. M. Tikhonov, J. C. Sokolov, M. H. Rafailovich, and T. Koga, J. Colloid Interface Science **318**, 103 (2008).
- 16. A. M. Tikhonov, J. Chem. Phys. 130, 024512 (2009).

- A. M. Tikhonov and M. L. Schlossman, J. Phys.: Condens. Matter 19, 375101 (2007).
- M. L. Schlossman, M. Li, D. M. Mitrinovic, and A. M. Tikhonov, High Perform. Polymers 12, 551 (2000).
- S.V. Pingali, T. Takiue, G. Guangming, A.M. Tikhonov, N. Ikeda, M. Aratono, and M.L. Schlossman, J. Disper. Sci. Technol. 27, 715 (2006).
- F. P. Buff, R. A. Lovett, and F. H. Stillinger, Phys. Rev. Lett. 15, 621 (1965).
- 21. E.S. Wu and W.W. Webb, Phys. Rev. A 8, 2065 (1973).
- 22. J.D. Weeks, J. Chem. Phys. 67, 3106 (1977).
- A. Braslau, M. Deutsch, P.S. Pershan, A.H. Weiss, J. Als-Nielsen, and J. Bohr, Phys. Rev. Lett. 54, 114 (1985).
- A. Braslau, P.S. Pershan, G. Swislow, B.M. Ocko, and J. Als-Nielsen, Phys. Rev. A 38, 2457 (1988).
- D. K. Schwartz, M. L. Schlossman, E. H. Kawamoto, G. J. Kellogg, P. S. Pershan, and B. M. Ocko, Phys. Rev. A 41, 5687 (1990).
- 26. L. Nevot and P. Croce, Rev. Phys. Appl. 15, 761 (1980).
- 27. S. K. Sinha, E. B. Sirota, S. Garoff, and H. B. Stanley, Phys. Rev. B 38, 2297 (1988).

- D. M. Mitrinovic, Z. Zhang, S. M. Williams, Z. Huang, and M. L. Schlossman, J. Phys. Chem. B 103, 1779 (1999).
- G. Luo, S. Malkova, S. V. Pingali, D. G. Schultz, B. Lin, M. Meron, T. J. Graber, J. Gebhardt, P. Vanysek, and M. L. Schlossman, Electrochem. Commun. 7, 627 (2005).
- G. Luo, S. Malkova, S.V. Pingali, D.G. Schultz, M.L. Schlossman, P. Vanysek, B. Lin, M. Meron, T. Graber, and J. Gebhardt, Faraday Discuss. **129**, 23 (2005).
- А. М. Тихонов, В. Е. Асадчиков, Ю. О. Волков, Б. С. Рощин, В. Хонкимаки, М. В. Бланко, Письма в ЖЭТФ 107, 394 (2018).
- G. Avitabile and A. Tuzi, J. Polymer Sci. 21, 2379 (1983).
- 33. E. Eisenriegler, J. Chem. Phys. 79, 1052 (1983).
- M. L. Schlossman and A. M. Tikhonov, Ann. Rev. Phys. Chem. 59, 153 (2008).
- K. Akbarzadeh, A. Hammami, A. Kharrat, D. Zhan, S. Allenson, J. Creek, S. Kabir, A.J. Jamaluddin, A.G. Marshall, R.P. Rodgers, O.C. Mullins, and T. Solbakken, Oilfield Rev. 19(2), 22 (2007).
- 36. O.C. Mullins, Annu. Rev. Anal. Chem. 4, 393 (2011).